



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ : C07K		A2	(11) Numéro de publication internationale: WO 97/09343 (43) Date de publication internationale: 13 mars 1997 (13.03.97)
<p>(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR96/01340</p> <p>(22) Date de dépôt international: 2 septembre 1996 (02.09.96)</p> <p>(30) Données relatives à la priorité: 95/10331 4 septembre 1995 (04.09.95) FR</p> <p>(71) Déposants (<i>pour tous les Etats désignés sauf US</i>): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR). INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cédex 13 (FR).</p> <p>(72) Inventeurs; et</p> <p>(75) Inventeurs/Déposants (<i>US seulement</i>): TOCQUE, Bruno [FR/FR]; 58, boulevard Saint-Denis, F-94200 Courbevoie (FR). DUBS-POTERSZMAN, Marie-Christine [FR/FR]; 4, rue du Moulin, F-67202 Wolfisheim (FR). WASYLYK, Bohdan [FR/FR]; 2, rue du Romarin, F-67400 Illkirch (FR).</p> <p>(74) Mandataire: BECKER, Philippe; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).</p>		<p>(81) Etats désignés: AL, AU, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, HU, IL, IS, JP, KP, KR, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, brevet ARIGO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).</p> <p>Publiée <i>Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.</i></p>	
<p>(54) Title: ANTAGONISTS OF THE ONCOGENIC ACTIVITY OF THE PROTEIN MDM2, AND USE THEREOF IN THE TREATMENT OF CANCERS</p> <p>(54) Titre: ANTAGONISTES DE L'ACTIVITE ONCOGENIQUE DE LA PROTEINE MDM2, ET LEUR UTILISATION DANS LE TRAITEMENT DES CANCERS</p> <p>(57) Abstract</p> <p>The present invention relates to the utilization of a compound capable of antagonizing at least partially the oncogenic activity of the protein Mdm2 for the preparation of a pharmaceutical composition intended more particularly to a treatment of cancers with no p53 context. It further relates to the viral vector comprising a nucleic acid sequence coding for a compound capable of inhibiting at least partially the oncogenic activity of the protein Mdm2, and to a corresponding pharmaceutical composition.</p> <p>(57) Abrégé</p> <p>La présente invention concerne l'utilisation d'un composé capable d'antagoniser au moins partiellement l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée plus particulièrement au traitement des cancers à contexte p53 nul. Elle se rapporte en outre à un vecteur viral comprenant une séquence d'acide nucléique codant pour un composé capable d'inhiber au moins partiellement l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 et à une composition pharmaceutique correspondante.</p>			

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publient des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique de Corée	SD	Soudan
CF	République centrafricaine	KR	République de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KZ	Kazakhstan	SG	Singapour
CH	Suisse	LI	Liechtenstein	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LR	Libéria	SN	Sénégal
CN	Chine	LT	Lithuanie	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LV	Lettone	TG	Togo
DE	Allemagne	MC	Monaco	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MD	République de Moldova	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MG	Madagascar	UA	Ukraine
ES	Espagne	ML	Mali	UG	Ouganda
FI	Finlande	MN	Mongolie	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MR	Mauritanie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon			VN	Viet Nam

ANTAGONISTES DE L'ACTIVITE ONCOGENIQUE DE LA
PROTEINE MDM2. ET LEUR UTILISATION DANS LE TRAITEMENT DES
CANCERS

La présente invention concerne une nouvelle méthode de traitement des
5 pathologies hyperprolifératives (cancers, resténoses, etc..) ainsi que les compositions
pharmaceutiques correspondantes.

Il est maintenant bien établi qu'une grande majorité des cancers est causée,
tout au moins en partie, par des anomalies génétiques qui se traduisent soit par la
surexpression d'un ou plusieurs gènes et/ou l'expression d'un ou de gènes mutés ou
10 anormaux. Par exemple, l'expression d'oncogènes génère dans la plupart des cas un
cancer. On entend par oncogène un gène génétiquement affecté et dont le produit
d'expression perturbe le fonctionnement biologique normal des cellules, initiant ainsi
un état néoplasique. Un grand nombre d'oncogènes ont à ce jour été identifiés et
partiellement caractérisés comme notamment les gènes *ras*, *myc*, *fos*, *erb*, *neu*, *raf*,
15 *src*, *fms*, *jun* et *abl* dont des formes mutées semblent responsables d'un dérèglement
de la prolifération cellulaire.

Dans un contexte cellulaire normal, la prolifération de ces oncogènes est
vraisemblablement contrer au moins en partie, par la génération de gènes dits
supresseurs de tumeurs comme *p53* et *Rb*. Toutefois, certains phénomènes peuvent
20 venir perturber ce mécanisme d'autorégulation cellulaire et favoriser alors le
développement d'un état néoplasique. Un de ces évènements consiste en des
mutations au niveau des gènes supresseurs de tumeurs. C'est ainsi que la forme
mutée par délétion et/ou mutation du gène *p53* est impliquée dans le développement
de la plupart des cancers humains (Baker et coll., Science 244 (1989) 217) et que des
25 formes inactivées du gène *Rb* ont été mises en cause dans différentes tumeurs, et
notamment dans les rétinoblastomes ou dans les cancers mésenchymateux comme les
ostéosarcomes.

La protéine p53 est une phosphoprotéine nucléaire de 53kD qui est exprimée dans la plupart des tissus normaux. Elle est impliquée dans le contrôle du cycle cellulaire (Mercer et al. Critic Rev. Eucar. Gene Express, 2, 251, 1992), la régulation transcriptionnelle (Fields et al., Sciences (1990) 249, 1046), la réplication de l'ADN (Wilcoq and Lane, (1991), Nature 349, 4290 et Bargonnetti et al., (1992) Cell 65 1083) et l'induction de l'apoptose (Shaw et al., (1992) P.N.A.S.U.S.A 89, 4495). Ainsi, toute exposition de cellules à des agents capables par exemple d'en endommager l'ADN, initie une cascade de signalisation cellulaire qui aboutit à une modification post-transcriptionnelle de la protéine p53 et à l'activation transcriptionnelle par p53 d'un certain nombre de gènes tels gadd45 (growth arrest and DNA damage) (Kastan et coll. Cell, 71, 587-597,1992), p21 WAF/CIP (ElDeiry et coll, Cancer Res., 54, 1169-1174, 1994) ou bien encore mdm2 (mouse double minute) (Barak et coll., EMBO J., 12, 461-468,1993).

De ce qui précède, il ressort clairement que l'élucidation des différentes fonctions biologiques de l'ensemble des protéines impliquées notamment dans cette voie de signalisation cellulaire, de leurs modes de fonctionnement et de leurs caractéristiques est d'un intérêt majeur pour la compréhension de la cancérogénèse et la mise au point de méthodes thérapeutiques efficaces dirigées contre le cancer.

La présente invention s'inscrit précisément dans ce contexte en rapportant une nouvelle fonction de la protéine Mdm2.

La protéine Mdm2 est une phosphoprotéine de poids moléculaire de 90kD, exprimée à partir du gène mdm-2 (murine double minute 2). Ce gène mdm2 a été cloné à l'origine dans une cellule tumorale spontanée BALB/c 3T3 et il a été constaté que sa surexpression augmente fortement le pouvoir tumoral (Cahilly-Snyder et coll .Somat.Cell.Mol.Genet.,13,235-244,1987.; Fakharzadeh et coll, EMBO J. 10,1565-1569,1991). Un complexe Mdm2/p53 a été identifié dans plusieurs lignées cellulaires contenant aussi bien une p53 sauvage que des protéines p53 mutées (Martinez et coll., Genes Dev.,5,151-159, 1991). En outre, il a été montré que Mdm2 inhibe l'activité transcriptionnelle de p53 sur un promoteur comme celui de la

créatine Kinase de muscle indiquant que Mdm2 peut réguler l'activité de p53 (Momand et coll., Cell, 69,1237-1245,1992 ; Oliner et coll. Nature, 362,857-860, 1993).

5 Au vu de l'ensemble de ces résultats, la protéine Mdm2 est donc à ce jour
essentiellement reconnue comme un modulateur des activités de p53. En complexant
les protéines p53 sauvages ou mutées, elle inhibe leur activité transcriptionnelle et
contribue de cette manière à la dérégulation de la prolifération cellulaire. Par
conséquent, l'exploitation sur un plan thérapeutique de ces informations consiste
majoritairement à rechercher des moyens pour s'opposer à ce blocage par Mdm2 de
10 la protéine p53.

De manière inattendue, la demanderesse a mis en évidence que cette
protéine Mdm2 possédait un caractère oncogénique propre, c'est-à-dire totalement
distinct de celui associé à sa forme complexée avec la protéine p53. Plus
précisément, la protéine Mdm2 développe des propriétés oncogéniques dans un
15 contexte p53 nul. Pour appuyer cette découverte à savoir que les propriétés
oncogéniques de Mdm-2 sont indépendantes de p53 et en particulier ne résultent pas
de l'inhibition de l'activité transactivatrice de p53 sauvage, nous avons montré qu'un
mutant de p53 (p53 (14-19) ; Lin et al., Genes Dev., 1994, 8, 1235-1246) qui a
conservé ses propriétés transactivatrices mais qui n'interagit plus avec Mdm-2 est
20 incapable de bloquer les propriétés oncogéniques de Mdm-2. Il est également montré
que Mdm-2 et en particulier le domaine 1-134 de Mdm-2 est capable de débloquer
un arrêt du cycle cellulaire en G1 induit par la surexpression de p107. Mdm-2 s'avère
donc être un régulateur important de facteurs impliqués dans le contrôle du cycle
cellulaire, autres que p53.

25 La présente invention résulte en partie de la mise en évidence que la
séquence protéique 1-134 de la séquence identifiée en SEQ ID N°1, de la protéine
Mdm2 est suffisante pour traduire le potentiel oncogénique de ladite protéine.

Elle résulte également de la mise en évidence qu'il est possible d'affecter ce caractère oncogénique de la protéine Mdm2 en utilisant des composés capables d'interagir avec elle. La présente invention décrit également des systèmes particulièrement efficaces permettant la délivrance *in vivo*, directement dans les 5 tumeurs, de tels composés et ainsi de lutter contre le développement des cancers. La présente invention offre ainsi une nouvelle approche particulièrement efficace pour le traitement des tumeurs en particulier à contexte p53 nul telles que les cancers suivants les adénocarcinomes du colon, les cancers de la thyroïde, les carcinomes du poumon, les leucémies myéloïdes, les cancers colorectaux, les cancers du sein, les 10 cancers du poumon, les cancers gastriques, les cancers de l'oesophage, les lymphomes B, les cancers ovariens, les cancers de la vessie, les glioblastomes, etc... .

Un premier objet de l'invention réside donc dans l'utilisation d'un composé capable d'antagoniser au moins partiellement l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement 15 des cancers à contexte p53 nul.

Au sens de l'invention, on entend par cancer à contexte p53 nul, un cancer où p53 serait incapable d'exercer ses fonctions de gène suppresseur de tumeur par toute modification ou tout mécanisme autre que la fixation de Mdm-2 sur p53, cette fixation empêchant p53 de jouer son rôle de suppresseur de tumeur et permettant aux 20 cellules d'échapper à une croissance régulée par p53. On peut citer de façon non exhaustive parmi ces modifications ou mécanismes bloquant l'activité de suppresseur de tumeur de p53, par exemple, des altérations génétiques du gène p53 (mutations ponctuelles, délétions, etc), l'interaction avec d'autres protéines que Mdm-2, la dégradation protéolytique très rapide de la protéine p53 liée à la présence de la 25 protéine E6 des virus des papillomes humains à haut risque tels que HPV-16 et HPV-18, etc.

Au sens de l'invention, l'inhibition de l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 peut être achevée selon deux méthodes.

Elle est préférentiellement accomplie en intervenant directement au niveau du domaine 1-134 de celle-ci. C'est ainsi que toute protéine capable de se lier à ce domaine aura un rôle antagoniste sur les propriétés oncogéniques de Mdm2.

Toutefois, cet effet inhibiteur peut également être atteint via l'interaction 5 d'un composé avec un domaine voisin, comme par exemple le domaine 135-491 de mdm2, représenté sur la séquence SEQ ID N°1 ou sa séquence C terminale représentée sur la séquence SEQ ID N°1. En conséquence, la présente invention vise en outre l'utilisation de tout composé qui, bien que n'interagissant pas directement avec ce domaine, est néanmoins capable d'en affecter le caractère oncogénique.

10 Selon un mode particulier, la présente invention vise l'utilisation d'un composé capable de se lier au niveau du domaine 1-134 de la séquence représentée en SEQ ID N° 1 de la protéine Mdm2 en vue de préparer une composition pharmaceutique destinée au traitement des cancers à contexte p53 nul.

15 A titre de composé susceptible d'interagir directement au niveau du domaine 1-134, de la protéine Mdm2, on peut citer plus particulièrement les scFv dirigés spécifiquement contre ce domaine.

Les ScFv sont des molécules ayant des propriété de liaison comparables à celles d'un anticorps et actives intracellulairement. Il s'agit plus particulièrement de molécules constituées d'un peptide correspondant au site de liaison de la région 20 variable de la chaîne légère d'un anticorps relié par un linker peptidique à un peptide correspondant au site de liaison de la région variable de la chaîne lourde d'un anticorps. Il a été montré par la demanderesse que de tels ScFv pouvaient être produits *in vivo* par transfert de gène (Cf demande WO 94/29446).

Il peut également s'agir de peptides ou de protéines déjà connus pour leur 25 aptitude à se lier spécifiquement avec le domaine 1-134 de Mdm2 comme par exemple tout ou partie du domaine de liaison de la protéine p53 avec la SEQ ID N°1 et plus particulièrement tout ou partie d'un des peptides 1-52, 1-41 et 6-41 de la séquence de p53 représentée en SEQ ID N°2, (Oliner et al., *Nature*, 1993, 362, 857-860) ou plus

simplement tout ou partie du peptide 16-25 cartographié plus précisément (Lane et al., Phil. Trans. R. Soc. London B., 1995, 347, 83-87), ou même les peptides 18-23 des p53 humaine ou murine, ou encore des peptides dérivés proches de ceux précédemment cités dans lesquels les résidus critiques pour l'interaction avec Mdm-2 auront été conservés (Picksley et al., Oncogene, 1994, 9, 2523-2529).

Il peut également être mis en œuvre selon l'invention des composés de se lier à des domaines voisins du domaine 1-134 de Mdm2 représenté en SEQ ID N°1 et affectant de part cette liaison l'activité oncogénique de la protéine Mdm2. A ce titre, on peut citer ceux interagissant au niveau du domaine C terminal de ladite protéine 10 comme par exemple les facteurs transcriptionnels TFII, TBP, et TaF250 de même que les protéines interagissant au niveau du domaine 135-491 de Mdm2 représenté en SEQ ID N°1 comme par exemple les protéines L5 (protéine ribosomale) et Rb (protéine rétinoblastome) et le facteur transcriptionnel E2F (régulé par Rb).

Un autre objet de la présente invention vise également l'utilisation de scFV dirigés spécifiquement contre ce domaine 1-134 de la séquence représentée en SEQ 15 ID N° 1 de la protéine Mdm2 en vue de préparer une composition pharmaceutique destinée au traitement des cancers.

Au sens de l'invention, il est entendu que l'ensemble des interactions citées ci-dessus affectent de manière conséquente le caractère oncogénique de Mdm2. En 20 outre, ces protéines peuvent être utilisées, en tout ou partie, dans la mesure où il est mis en œuvre leur partie active vis-à-vis d'un des domaines de liaison avec la protéine Mdm2 et que cette interaction conduit à une affectation du caractère oncogénique de celle-ci.

Dans le cadre de la présente invention, ces composés peuvent être utilisés 25 tels quels ou, avantageusement, sous forme de constructions génétiques permettant leur expression *in vivo*.

Un mode de réalisation particulièrement avantageux de la présente invention consiste à mettre en œuvre une séquence nucléique codant pour un composé capable

d'antagoniser au moins partiellement l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des cancers à contexte p53 nul.

Dans cette perspective, les acides nucléiques utilisés dans le cadre de 5 l'invention peuvent être de différents types. Il s'agit de manière préférentielle :

- d'acides nucléiques antisens,
- d'oligoribonucléotides capables de fixer directement l'un des domaines de la protéine Mdm2 et d'inhiber son activité oncogénique (oligonucléotide ligand),
- d'acides nucléiques codant en tout ou partie pour des peptides ou protéines 10 capables de s'oligomériser avec l'un des domaines de Mdm2 et d'inhiber son activité oncogénique,
- d'acides nucléiques codant pour des anticorps intracellulaires (par exemple des fragments variables à chaîne unique issu d'un anticorps) dirigés contre le domaine 1-134 de la séquence SEQ ID N°1 de la protéine Mdm2.

15 Selon un mode particulier de la présente invention, l'acide nucléique est un acide nucléique antisens. Cet antisens est un ADN codant pour un ARN complémentaire de l'acide nucléique codant pour la protéine Mdm2 et capable de bloquer sa transcription et/ou sa traduction (ARN antisens) ou un ribozyme.

Plus récemment, un nouveau type d'acides nucléiques capables de réguler 20 l'expression de gènes-cible a été mis en évidence. Ces acides nucléiques ne s'hybrident pas avec les ARNm cellulaires, mais directement avec l'ADN génomique en double-brin. Cette nouvelle approche repose sur la mise en évidence que certains acides nucléiques sont capables d'interagir spécifiquement dans le grand sillon de la double-hélice d'ADN pour former localement des triple-hélices, conduisant à une inhibition de 25 la transcription de gènes-cible. Ces acides nucléiques reconnaissent sélectivement la double-hélice d'ADN au niveau de séquences oligopurine.oligopyrimidine, c'est-à-dire au niveau de régions possédant une séquence oligopurique sur un brin et une séquence oligopyrimidique sur le brin complémentaire, et y forment localement une triple-hélice. Les bases du troisième brin (l'oligonucléotide) forment des liaisons

hydrogène (liaisons Hoogsteen ou Hoogsteen inverse) avec les purines des paires de bases Watson-Crick. De tels acides nucléiques ont notamment été décrits par le Pr. Hélène dans Anti-Cancer drug design 6 (1991) 569.

Les acides nucléiques antisens selon la présente invention peuvent être des 5 séquences d'ADN codant pour des ARN antisens ou pour des ribozymes. Les ARN antisens ainsi produits peuvent interagir avec un ARNm ou un ADN génomique cible et former avec celui-ci des doubles ou des triples hélices. Il peut également s'agir de séquences (oligonucléotides) antisens, éventuellement modifiés chimiquement, capables d'interagir directement avec le gène ou l'ARN cible.

10 Toujours selon un mode préféré de mise en oeuvre de la présente invention, l'acide nucléique est un oligonucléotide antisens tel que défini précédemment, éventuellement modifié chimiquement. Il peut s'agir en particulier d'oligonucléotides dont le squelette phosphodiester a été modifié chimiquement, tels que par exemple les oligonucléotides phosphonates, phosphotriesters, phosphoramidates et 15 phosphorothioates qui sont décrits, par exemple, dans la demande de brevet WO94/08003. Il peut également s'agir d'oligonucléotides alpha, ou d'oligonucléotides conjugués à des agents tels que des composés acrylants.

20 Au sens de la présente invention, on entend par oligonucléotide ligand, un oligoribonucléotide ou un oligodéoxyribonucléotide capable de se fixer spécifiquement à la protéine Mdm-2 afin d'inhiber sa fonction oncogénique. De tels nucléotides peuvent par exemple être mis en évidence par des techniques d'"évolution in vitro" comme par exemple la technique SELEX (Edgington, Bio/technology, 1992, 10, 137-140 ; Brevets US 5,270,163 et WO 91/19813).

25 Plus généralement, ces acides nucléiques peuvent être d'origine humaine, animale, végétale, bactérienne, virale, synthétique, etc. Ils peuvent être obtenus par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment par criblage de banques, par synthèse chimique, ou encore par des méthodes mixtes incluant la modification chimique ou enzymatique de séquences obtenues par criblage de banques.

Comme indiqué plus loin, ils peuvent par ailleurs être incorporés dans des vecteurs, tels que des vecteurs plasmidiques, viraux ou chimiques. Ils peuvent également être administrés tels quels, sous forme d'ADN nu selon la technique décrite dans la demande WO 90/11092 ou sous forme complexée, par exemple avec 5 du DEAE-dextran (Pagano et al., J.Virol. 1 (1967) 891), avec des protéines nucléaires (Kaneda et al., Science 243 (1989) 375), avec des lipides ou polymères cationiques (Felgner et al., PNAS 84 (1987) 7413), sous forme de liposomes (Fraley et al., J.Biol.Chem. 255 (1980) 10431), etc.

Préférentiellement, la séquence utilisée dans le cadre de l'invention fait 10 partie d'un vecteur. L'emploi d'un tel vecteur permet en effet d'améliorer l'administration de l'acide nucléique dans les cellules à traiter, et également d'augmenter sa stabilité dans lesdites cellules, ce qui permet d'obtenir un effet thérapeutique durable. De plus, il est possible d'introduire plusieurs séquences 15 d'acide nucléique dans un même vecteur, ce qui augmente également l'efficacité du traitement.

Le vecteur utilisé peut être d'origine diverses, dès lors qu'il est capable de transformer les cellules animales, de préférence les cellules cancéreuses humaines. Dans un mode préféré de mise en oeuvre de l'invention, on utilise un vecteur viral, qui peut être choisi parmi les adénovirus, les rétrovirus, les virus adéno-associés 20 (AAV) ou le virus de l'herpès.

A cet égard, la présente invention a également pour objet tout vecteur viral comprenant, inséré dans son génome, un acide nucléique codant pour un composé capable d'antagoniser au moins partiellement le caractère oncogénique de la protéine Mdm2.

25 Plus particulièrement, elle concerne tout virus recombinant comprenant une séquence d'acides nucléiques codant pour un composé capable de se lier à la protéine Mdm2 de manière à affecter son potentiel oncogénique. Dans ce contexte, la

séquence d'acides nucléiques peut coder pour l'un des peptides, protéines ou facteurs transcriptionnels précédemment identifiés.

Plus préférentiellement, cette séquence d'acides nucléiques code pour un scFv ou un peptide capable d'interagir au niveau du domaine 1-134 (SEQ ID N°1) de la protéine Mdm2.

Avantageusement, les virus utilisés dans le cadre de l'invention sont préférentiellement défectifs, c'est-à-dire qu'ils sont incapables de se répliquer de façon autonome dans la cellule infectée. Généralement, le génome des virus défectifs utilisés dans le cadre de la présente invention est donc dépourvu au moins des séquences nécessaires à la réPLICATION dudit virus dans la cellule infectée. Ces régions peuvent être soit éliminées (en tout ou en partie), soit rendues non-fonctionnelles, soit substituées par d'autres séquences et notamment par la séquence codant pour le composé possédant un rôle antagoniste sur les propriétés oncogéniques de la protéine Mdm2. Préférentiellement, le virus défectif conserve néanmoins les séquences de son génome qui sont nécessaires à l'encapsidation des particules virales.

S'agissant plus particulièrement d'adénovirus, différents sérotypes, dont la structure et les propriétés varient quelque peu, ont été caractérisés. Parmi ces sérotypes, on préfère utiliser dans le cadre de la présente invention les adénovirus humains de type 2 ou 5 (Ad 2 ou Ad 5) ou les adénovirus d'origine animale (voir demande FR 93 05954). Parmi les adénovirus d'origine animale utilisables dans le cadre de la présente invention on peut citer les adénovirus d'origine canine, bovine, murine, (exemple : Mav1, Beard et al., Virology 75 (1990) 81), ovine, porcine, aviaire ou encore simienne (exemple : SAV). De préférence, l'adénovirus d'origine animale est un adénovirus canin, plus préférentiellement un adénovirus CAV2 [souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR-800) par exemple]. De préférence, on utilise dans le cadre de l'invention des adénovirus d'origine humaine ou canine ou mixte.

Préférentiellement, les adénovirus défectifs de l'invention comprennent les ITR, une séquence permettant l'encapsidation et la séquence codant pour le modulateur des calpaines. Encore plus préférentiellement, dans le génome des adénovirus de l'invention, le gène E1 et au moins l'un des gènes E2, E4, L1-L5 sont 5 non fonctionnels. Le gène viral considéré peut être rendu non fonctionnel par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment par suppression totale, substitution, délétion partielle, ou addition d'une ou plusieurs bases dans le ou les gènes considérés. De telles modifications peuvent être obtenues *in vitro* (sur de l'ADN isolé) ou *in situ*, par exemple, au moyens des techniques du génie génétique, 10 ou encore par traitement au moyen d'agents mutagènes.

Les adénovirus recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par toute technique connue de l'homme du métier (Levrero et al., Gene 101 15 (1991) 195, EP 185 573 ; Graham, EMBO J. 3 (1984) 2917). En particulier, ils peuvent être préparés par recombinaison homologue entre un adénovirus et un plasmide portant entre autre la séquence d'ADN codant pour l'inhibiteur des ETS. La 20 recombinaison homologue se produit après co-transfection desdits adénovirus et plasmide dans une lignée cellulaire appropriée. La lignée cellulaire utilisée doit de préférence (i) être transformable par lesdits éléments, et (ii), comporter les séquences capables de complémenter la partie du génome de l'adénovirus défectif, de préférence sous forme intégrée pour éviter les risques de recombinaison. A titre 25 d'exemple de lignée, on peut mentionner la lignée de rein embryonnaire humain 293 (Graham et al., J. Gen. Virol. 36 (1977) 59) qui contient notamment, intégrée dans son génome, la partie gauche du génome d'un adénovirus Ad5 (12 %). Des stratégies de construction de vecteurs dérivés des adénovirus ont également été décrites dans les demandes n° FR 93 05954 et FR 93 08596.

Ensuite, les adénovirus qui se sont multipliés sont récupérés et purifiés selon les techniques classiques de biologie moléculaire, comme illustré dans les exemples.

Concernant les virus adéno-associes (AAV), il s'agit de virus à ADN de taille relativement réduite, qui s'intègrent dans le génome des cellules qu'ils infectent,

de manière stable et site-spécifique. Ils sont capables d'infecter un large spectre de cellules, sans induire d'effet sur la croissance, la morphologie ou la différenciation cellulaires. Par ailleurs, ils ne semblent pas impliqués dans des pathologies chez l'homme. Le génome des AAV a été cloné, séquencé et caractérisé. Il comprend 5 environ 4700 bases, et contient à chaque extrémité une région répétée inversée (ITR) de 145 bases environ, servant d'origine de réplication pour le virus. Le reste du génome est divisé en 2 régions essentielles portant les fonctions d'encapsidation : la partie gauche du génome, qui contient le gène rep impliqué dans la réplication virale et l'expression des gènes viraux; la partie droite du génome, qui contient le gène cap 10 codant pour les protéines de capsid du virus.

L'utilisation de vecteurs dérivés des AAV pour le transfert de gènes *in vitro* et *in vivo* a été décrite dans la littérature (voir notamment WO 91/18088; WO 93/09239; US 4,797,368, US5,139,941, EP 488 528). Ces demandes décrivent différentes constructions dérivées des AAV, dans lesquelles les gènes rep et/ou cap 15 sont délétés et remplacés par un gène d'intérêt, et leur utilisation pour transférer *in vitro* (sur cellules en culture) ou *in vivo* (directement dans un organisme) ledit gène d'intérêt. Les AAV recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par co-transfection, dans un lignée cellulaire infectée par un virus auxiliaire humain (par exemple un adénovirus), d'un plasmide contenant la séquence codant pour l'inhibiteur des ETS bordé de deux régions répétées inversées (ITR) d'AAV, et d'un 20 plasmide portant les gènes d'encapsidation (gènes rep et cap) d'AAV. Les AAV recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Concernant les virus de l'herpès et les rétrovirus, la construction de vecteurs recombinants a été largement décrite dans la littérature : voir notamment Breakfield 25 et al., *New Biologist* 3 (1991) 203 ; EP 453242, EP 178220, Bernstein et al. *Genet. Eng.* 7 (1985) 235 ; McCormick, *BioTechnology* 3 (1985) 689, etc. En particulier, les rétrovirus sont des virus intégratifs, infectant sélectivement les cellules en division. Ils constituent donc des vecteurs d'intérêt pour des applications cancer. Le génome des rétrovirus comprend essentiellement deux LTR, une séquence

d'encapsidation et trois régions codantes (gag, pol et env). Dans les vecteurs recombinants dérivés des rétrovirus, les gènes gag, pol et env sont généralement déletés, en tout ou en partie, et remplacés par une séquence d'acide nucléique hétérologue d'intérêt. Ces vecteurs peuvent être réalisés à partir de différents types de rétrovirus tels que notamment le MoMuLV ("murine moloney leukemia virus" ; encore désigné MoMLV), le MSV ("murine moloney sarcoma virus"), le HaSV ("harvey sarcoma virus") ; le SNV ("spleen necrosis virus") ; le RSV ("rous sarcoma virus") ou encore le virus de Friend.

Pour construire des rétrovirus recombinants comportant une séquence d'intérêt, un plasmide comportant notamment les LTR, la séquence d'encapsidation et ladite séquence d'intérêt est généralement construit, puis utilisé pour transfecter une lignée cellulaire dite d'encapsidation, capable d'apporter en trans les fonctions rétrovirales déficientes dans le plasmide. Généralement, les lignées d'encapsidation sont donc capables d'exprimer les gènes gag, pol et env. De telles lignées d'encapsidation ont été décrites dans l'art antérieur, et notamment la lignée PA317 (US 4,861,719) ; la lignée PsiCRIP (WO 90/02806) et la lignée GP+envAm-12 (WO 89/07150). Par ailleurs, les rétrovirus recombinants peuvent comporter des modifications au niveau des LTR pour supprimer l'activité transcriptionnelle, ainsi que des séquences d'encapsidation étendues, comportant une partie du gène gag (Bender et al., J. Virol. 61 (1987) 1639). Les rétrovirus recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Avantageusement, dans les vecteurs de l'invention, la séquence codant pour le composé possédant des propriétés antagonistes sur le caractère oncogénique de Mdm2 est placée sous le contrôle de signaux permettant son expression dans les cellules tumorales. Préférentiellement, il s'agit de signaux d'expression hétérologues, c'est-à-dire de signaux différents de ceux naturellement responsables de l'expression de l'inhibiteur. Il peut s'agir en particulier de séquences responsables de l'expression d'autres protéines, ou de séquences synthétiques. Notamment, il peut s'agir de séquences promotrices de gènes eucaryotes ou viraux. Par exemple, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome de la cellule que l'on désire infecter. De

même, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome d'un virus, y compris du virus utilisé. A cet égard, on peut citer par exemple les promoteurs E1A, MLP, CMV, LTR-RSV, etc. En outre, ces séquences d'expression peuvent être modifiées par addition de séquences d'activation, de régulation, ou permettant une 5 expression tissu-spécifique. Il peut en effet être particulièrement intéressant d'utiliser des signaux d'expression actifs spécifiquement ou majoritairement dans les cellules tumorales, de manière à ce que la séquence d'ADN ne soit exprimée et ne produise son effet que lorsque le virus a effectivement infecté une cellule tumorale.

Dans un mode particulier de réalisation, l'invention concerne un virus 10 recombinant défectif comprenant une séquence d'ADN codant pour un composé possédant des propriétés antagonistes sur le caractère oncogénique de Mdm2 sous le contrôle d'un promoteur viral, choisi de préférence parmi le LTR-RSV et le promoteur CMV.

Toujours dans un mode préféré, l'invention concerne un virus recombinant 15 défectif comprenant une séquence d'ADN codant pour un composé possédant des propriétés antagonistes sur le caractère oncogénique de Mdm2 sous le contrôle d'un promoteur permettant une expression majoritaire dans les cellules tumorales.

L'expression est considérée comme majoritaire au sens de l'invention lorsque, même si une expression résiduelle est observée dans d'autres types 20 cellulaires, les niveaux d'expression sont supérieurs dans les cellules tumorales.

La présente invention s'étend également à l'utilisation d'une séquence nucléique codant pour des anticorps intracellulaires ou encore scFV, dirigés contre le domaine 1-134 de la séquence de la protéine Mdm2 représentée en SEQ ID N°1 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée de manière générale au 25 traitement du cancer.

Elle concerne également toute composition pharmaceutique comprenant un composé capable d'inhiber l'activité oncogénique de la protéine Mdm2, ou une séquence d'acides nucléiques codant pour un tel composé. Selon un mode particulier de réalisation de l'invention cette composition comprend un ou plusieurs virus

recombinants défectifs tels que décrits précédemment. Ces compositions pharmaceutiques peuvent être formulées en vue d'administrations par voie topique, orale, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, intraoculaire, transdermique, etc. De préférence, les compositions pharmaceutiques 5 de l'invention contiennent un véhicule pharmaceutiquement acceptable pour une formulation injectable, notamment pour une injection directe dans la tumeur du patient. Il peut s'agir en particulier de solutions stériles, isotoniques, ou de compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de solutés 10 injectables. L'injection directe dans la tumeur du patient est avantageuse car elle permet de concentrer l'effet thérapeutique au niveau des tissus affectés.

Les doses de virus recombinant défectif utilisées pour l'injection peuvent être adaptées en fonction de différents paramètres, et notamment en fonction du vecteur viral, du mode d'administration utilisé, de la pathologie concernée ou encore 15 de la durée du traitement recherchée. D'une manière générale, les adénovirus recombinants selon l'invention sont formulés et administrés sous forme de doses comprises entre 10^4 et 10^{14} pfu/ml, et de préférence 10^6 à 10^{10} pfu/ml. Le terme pfu ("plaque forming unit") correspond au pouvoir infectieux d'une solution de virus, et est déterminé par infection d'une culture cellulaire appropriée, et mesure, 20 généralement après 48 heures, du nombre de plages de cellules infectées. Les techniques de détermination du titre pfu d'une solution virale sont bien documentées dans la littérature. Concernant les rétrovirus, les compositions selon l'invention peuvent comporter directement les cellules productrices, en vue de leur implantation.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention sont particulièrement 25 avantageuses pour neutraliser l'activité oncogénique des protéines Mdm2 et de ce fait pour moduler la prolifération de certains types cellulaires.

En particulier, ces compositions pharmaceutiques sont appropriées au traitement de cancers possédant un p53 nul comme par exemple les cancers suivants: les adénocarcinomes du colon, les cancers de la thyroïde, les carcinomes du poumon,

les leucémies myéloïdes, les cancers colorectaux, les cancers du sein, les cancers du poumon, les cancers gastriques, les cancers de l'oesophage, les lymphomes B, les cancers ovariens, les cancers de la vessie, les glioblastomes, etc.

La présente invention est avantageusement utilisée *in vivo* pour la destruction de cellules en hyperprolifération (i.e. en prolifération anormale). Elle est ainsi applicable à la destruction des cellules tumorales ou des cellules de muscle lisse de la paroi vasculaire (resténose).

D'autres avantages de la présente invention apparaîtront à la lecture des exemples et figures qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

Figure 1 : Représentation des protéines Mdm-2 de A à F.

Figure 2 : Graphe de la transfection de cellules Saos-2 avec des plasmides exprimant diverses protéines Mdm-2

Figure 3 : Représentation schématique de l'inhibition des propriétés transformantes de Mdm2 par différents p53.

Figure 4 : Effet d'une surexpression Mdm2 sur le cycle cellulaire.

Figure 5 : Effet d'une surexpression Mdm2 sur le cycle cellulaire.

Techniques générales de biologie moléculaire

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césum, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extraction de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans *Escherichia coli*, etc ... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondamment décrites dans la littérature [Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M. et al. (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987].

Pour les ligatures, les fragments d'ADN peuvent être séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phénol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

5 Le remplissage des extrémités 5' proéminentes peut être effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'*E. coli* (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est
10 effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

La mutagénèse dirigée *in vitro* par oligodéoxynucléotides synthétiques peut être effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. 13 (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

15 L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] peut être effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant. L'amplification d'ADN génomique est réalisée plus particulièrement dans les conditions suivantes : 5 minutes à 100°C, 30 cycles d'une
20 minute à 95°C, 2 minutes à 58°C puis 3 minutes à 72°C au moyen de sondes appropriées. Les produits d'amplification sont analysés par électrophorèse sur gel.

La vérification des séquences nucléotidiques peut être effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74 (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

25 **Matériels et Méthodes :**

1. Construction utilisées :

- le plasmide pBKCMV est commercialisé par Stratagène et contient le gène de résistance à la néomycine.

- les plasmides pC53C1N3 et p53-4.2. N3 codant respectivement pour p53 sauvage et pour p53 R273H proviennent de A. Levine (Hinds et. al., Cell Growth and Diff. (1990), 1, 571).
- 5 - le plasmide pBKp53 (R273H) contient le minigène humain p53. Il a été obtenu à partir de pC53-4.2. N3.
- le plasmide pBKMDm2 a été obtenu par clonage dans pBKCMV d'une cassette codante consistant en la région non traduite de l'extrémité de la séquence codant pour la β globine suivie de la séquence codant pour mdm2.
- 10 - le plasmide pGKhygro exprime le gène de résistance à l'hygromycine (Nature (1990) 348, 649-651).
- le plasmide pCMVNeoBam permettant l'expression du gène de résistance à la néomycine (Hinds et.al. (1990) Cell. Growth and Diff., 1, 571-580).
- 15 - les plasmides pCMVp107 et pCMVCD20 permettant l'expression de la protéine p107 et du marqueur de surface CD20 (Zhu et.al. (1993) Genes and Development, 7, 1111-1125).
- les plasmides pCMVE2F-4 et pCMVE2F-5 permettant l'expression des protéines E2F-4 et E2F-5 (Sardet et.al. (1995) Proc. Natl. Acad. Sc., 92, 2403-2407).
- 20 - les plasmides pLexA, pLexA(6-41), pLexA(16-25) permettant l'expression du domaine de fixation à l'ADN de LexA (aa 1 à 87) libre ou fusionné en phase avec p53(6-41) ou p53 (16-25). pLexA(6-41) et pLexA(16-25) ont été obtenus à partir du plasmide pLexApolylII construit au LGME (Strasbourg).
- les plasmides d'expression eucaryote de p107 : p107(385-1068), p107(1-781) et p107(781-1068) (Zhu et al., EMBO J. 14 (1995) 1904),
- 25 - le plasmide pSGK1HAp107 permet l'expression in vitro et in vivo de p107. p107 est dans le contexte d'une séquence Kozak et l'épitope HA est exprimé en fusion à l'extrémité C-terminale de p107.

- les plasmides pBC-MDM2 et pBC-MDM2(1-134) ont été obtenus par clonage de MDM2 et MDM2(1-134) dans pBC (Chatton et al., Biotechniques 18 (1995) 142).
- les plasmides pGex-MDM2 et pGex-MDM2(1-177) ont été obtenus par 5 clonage de MDM2 et MDM2(1-177) dans pGex.

2. Méthode :

L'expression de p53 est déterminée par Western Blotting sur l'extrait cellulaire entier à l'aide d'un anticorps monoclonal D01.

10 L'expression de l'ARMm codant pour la protéine Mdm2 est estimée par RT-PCR semi-quantitative.

L'absence de contamination de l'ADN est vérifiée par PCR.

Exemple 1 : Mise en évidence des propriétés transformantes de mdm2.

Des cellules Saos-2 sont transfectées avec soit un plasmide pBKMDM2, un 15 plasmide témoin pBKp53 (R273H) ou un plasmide témoin en p53 négatif pBKCMV, puis sélectionnées pour la résistance à la Geneticine 418(G418).

Dans un premier essai, des clones sont sélectionnés individuellement et propagé alors que dans les 2 autres essais, les clones non isolés sont mis en culture dans un milieu agar soft.

20 Pour cela, 10^4 cellules sont ensemencées en duplicata dans 0,375 % de soft agar. Après 24 heures, on détermine le nombre total de colonies avec plus de 50 cellules ainsi que le nombre de cellules par colonie (taille des colonies). Chaque valeur donnée correspond à une moyenne de quatre expériences réalisées en double. Les résultats obtenus sont présentés en tableau I. Les clones dans l'essai n°1 correspondants à mdm2 sont identifiés sous M1 à M6, ceux de p53 (R273H) sous 25 p53-1 à p53-6 et ceux du témoin sous Co1 à Co5).

Comme attendu, Co1 et Co4 n'expriment pas le mdm2 transfecté et Co 1-3 la protéine p53.

			CROISSANCE SUR MILIEU SOFT AGAR COLONIES (TAILLE)	EXPRESSION	
EXPERIENCE 1 (clones isolés)	MDM2	M1 M2 M3 M4 M5 M6		MDM2	P53
		634 (100-600)	+	ND	
		594 (100-600)	++	ND	
		460 (100-600)	+	ND	
		310 (50-500)	++	ND	
		57 (50-200)	+/-	ND	
		23 (50)	+	ND	
	Contrôle	Co1	97 (50-200)	-	-
		Co2	68 (50-200)	ND	-
		Co3	35 (50-100)	ND	-
		Co4	11 (50)	-	ND
		Co5	4 (50)	ND	ND
	p53R (273)H	p53-1	190 (50-600)	ND	+++
		p53-2	137 (50-300)	ND	++++
		p53-3	88 (50-200)	ND	+++
		p53-4	53 (50-200)	ND	+++
		p53-5	47 (50-200)	ND	++
		p53-6	38 (50-100)	ND	+
EXPERIENCE 2	MDM2	M-P1	395 (100-1000)	++	ND
	Contrôle	Co-P1	21 (50-200)	ND	ND
		Co-P2	18 (50-200)	ND	ND
	MDM2	M-P1 M-P2	255 (50-300) 220 (50-300)	ND ND	ND ND
EXPERIENCE 3	Contrôle	CoP1	110 (50-200)	ND	ND
		Co-P2	110 (50-200)	ND	ND
		Co-P3	100 (50-200)	ND	ND
		Co-P4	75 (50-200)	ND	ND

TABLEAU I

Exemple 2: La région N-terminale de Mdm-2 (1-134) séq ID N°1 est nécessaire et suffisante pour stimuler la croissance en agar soft des cellules Saos-2.

Des cellules Saos-2 sont transfectées avec soit des plasmides pBKCMV qui expriment à la fois la résistance neo et les protéines mdm-2 de A à F décrites dans la 5 figure 1, soit un plasmide témoin pBKCMV vide, puis sélectionnées pour la résistance à la G418. Les cellules survivantes sont regroupées, amplifiées puis testées pour la formation de colonies en agar soft. Les résultats de la figure 2 sont exprimés en nombre de clones formés en agar soft relatif à celui avec mdm-2 entier (A). Ces résultats sont issus de deux expériences représentatives de transfection indépendantes 10 dans lesquelles entre 3 et 7 pools de cellules différents ont été testés, suivant la construction. Ils montrent clairement que le domaine N-terminal de mdm-2 possède des propriétés oncogéniques. La construction la plus efficace correspond à la protéine entière.

Exemple 3: Réversion des propriétés oncogéniques de Mdm-2 par la p53 sauvage, 15 des mutants de p53 et des fragments de p53.

Un lot de cellules Saos-2 transformées par Mdm-2 est co-transfектé avec le plasmide pGKhygro et soit pC53C1N3 (p53) pC53-4.2N3 p53(R(273)H, p53 (1-52), pLexA(6-41), pLexA(16-25), pLexA, p53(L14Q,F19S), p53(L22Q,W23S), soit pCMVNeoBam, puis sélectionnées pour la résistance à l'hygromycine en présence de 20 G418. 10 0000 cellules provenant de 3 à 5 pools indépendants de cellules résistantes sont ensemencées en duplicate en agar soft (0,375 %). Après 25 jours de culture, les colonies contenant au moins 50 cellules sont comptées. La figure 3 présente les résultats d'une expérience représentative et donne une représentation schématique des différentes p53 testées pour inhiber les propriétés transformantes de Mdm-2. Il ressort 25 de cette expérience que seules les constructions permettant l'expression de protéines capables de se lier à la protéine mdm-2, en l'occurrence p53, p53 R273H, p53(1-52), LexA(6-41), LexA(16-25) inhibent les propriétés oncogéniques de Mdm-2. En revanche, les double mutants dont il est démontré qu'ils ont perdu la capacité de liaison à mdm-2 (Lin et al., Gene Dev., 1994, 8, 1235-1246) n'ont pas d'effet

inhibiteur. Le fait que le mutant p53(14-19) qui a conservé les propriétés transactivatrices de la p53 sauvage n'inhibe pas la transformation par Mdm-2 confirment que les propriétés oncogéniques de Mdm-2 sont indépendantes de l'inhibition par Mdm-2 des propriétés transactivatrices de p53.

5 **Exemple 4: Mdm-2 inhibe le blocage en G1 du cycle cellulaire induit par p107 dans les cellules Saos-2.**

Des cellules Saos-2 sont co-transfектées avec trois types de plasmides, (i) un plasmide pour l'expression de CD-20 (pCMVCD20, 2 µg, codant pour le marqueur de surface cellulaire CD-20), (ii) un plasmide (9 µg) d'expression de type CMV (promoteur du cytomegalovirus) sans séquence codante ou codant pour Mdm-2 (PBKCMVMdm2), pour le domaine 1-134 de Mdm-2 (PBKCMVMdm2(1-134)), E2F-4 ou E2F-5 (pCMVE2F-4, pCMVE2F-5), et (iii) un vecteur d'expression de p107 (pCMVp107, 9 µg). Les cellules sont ensuite traitées pour l'analyse par FACSscan comme décrit par Zhu et al., Gene Dev., 1993, 7, 1111-1125). Les résultats d'une expérience représentative sont représentées dans la figure 4. Il démontre clairement que en l'absence de p107 surexprimé, l'expression de Mdm-2 ou de son domaine 1-134 n'ont pas d'effet sur le cycle cellulaire. En revanche, l'expression de Mdm-2 et, avec une efficacité, son domaine 1-134 sont capables de lever l'arrêt du cycle cellulaire en G1 induit par p107. Cet exemple démontre clairement que Mdm-2 10 n'est pas qu'un inhibiteur de l'activité transactivatrice de p53, mais aussi un régulateur positif du cycle cellulaire capable d'inhiber des facteurs impliqués dans le contrôle de celui-ci.

15

20

Dans une expérience similaire, des cellules Saos-2 sont co-transfектées avec 1 µg de p107(385-1068), 8 µg de pCMVNéoBam, 1 µg de pXJMDM2, 8 µg de pXJ41 et 2 µg de pCMVCD20. Les résultats d'une expérience représentative sont indiqués sur la figure 5. Ils montrent que l'expression de MDM2 peut lever le blocage 25 en G1 induit par p107 et par le mutant de délétion p107(385-1068) qui est capable d'interagir avec MDM2.

Exemple 5: MDM2 interagit in vitro et in vivo avec p107

Cet exemple démontre une interaction physique entre MDM2 et p107, in vitro comme in vivo. Ces résultats sont corrélés avec l'activité de MDM2 au niveau du cycle cellulaire (exemple 4).

5 **5.1. In vitro**

p107 marqué au S35 in vitro est mis en contact avec de la protéine GST-MDM2 (vecteur pGex- MDM2) ou GST- MDM2(1-177) (vecteur pGex- MDM2(1-177)) immobilisée sur des billes glutathione sépharose. P107 liée à MDM2 est révélée après gel de polyacrylamide par autoradiographie. Les résultats obtenus sont présentés dans 10 le Tableau II ci-après.

5.2. In vivo

Des cellules Cos sont cotransférées avec un plasmide pBC- MDM2 ou pBC- MDM2(1-134) qui expriment une protéine de fusion GST- MDM2 ou GST- MDM2(1-134), avec un plasmide d'expression de p107 ou d'un mutant de p107. Les 15 complexes de protéines GST- MDM2-p107 provenant des extraits cellulaires totaux sont isolés sur des billes glutathione sépharose et les protéines p107 sont révélées par Western blot avec un anticorps polyclonal anti-p107 (Santa Cruz p107-C18). Les résultats obtenus sont présentés dans le Tableau II ci-après.

	p107	p107(385-1068)	p107(1-781)	p107(385-1068)
In Vivo				
GST- MDM2	+	+	+	+
GST- MDM2(1-134)	+	nd	nd	nd
In Vitro				
GST- MDM2	+	nd	nd	nd
GST- MDM2(1-177)	+	nd	nd	nd

Les résultats démontrent qu'il y a une interaction protéine-protéine entre MDM2 et p107 *in vitro*, mais aussi dans la cellule. La région de MDM2 nécessaire pour la transformation cellulaire (1-134) est la région qui interagit avec p107. Cette région a été localisée comme étant située plus précisément dans une partie du "pocket domain", région "A" et le "spacer".

5

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATIONS GENERALES:

5 (i) DEPOSANT:

- (A) NOM: RHONE POULENC RORER S.A.
- (B) RUE: 20, Avenue Raymond Aron
- (C) VILLE: ANTONY
- (E) PAYS: FRANCE
- 10 (F) CODE POSTAL: 92165
- (G) TELEPHONE: 40.91.69.22
- (H) TELECOPIE: (1) 40.91.72.96

15 (ii) DEPOSANT:

- (A) NOM: INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM)
- (B) RUE: 101, Rue de Tolbiac
- (C) VILLE: PARIS Cedex 13
- (E) PAYS: FRANCE
- 20 (F) CODE POSTAL: 75654
- (G) TELEPHONE: 44.23.60.61.
- (H) TELECOPIE: 45.85.68.56.

25 (ii) TITRE DE L' INVENTION: ANTAGONISTES DE L'ACTIVITE ONCOGENIQUE DE LA PROTEINE MDM2 ET LEUR UTILISATION DANS LE TRAITEMENT DES CANCERS

30 (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 2

30 (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:

- (A) TYPE DE SUPPORT: Tape
- (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
- (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
- (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 1476 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- 5 (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

10 (iv) ANTI-SENS: NON

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: 1..1476

15

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

ATG TGC AAT ACC AAC ATG TCT GTA CCT ACT GAT GGT GCT GTA ACC ACC

48

Met Cys Asn Thr Asn Met Ser Val Pro Thr Asp Gly Ala Val Thr Thr

20

1

5

10

15

TCA CAG ATT CCA GCT TCG GAA CAA GAG ACC CTG GTT AGA CCA AAG CCA

96

Ser Gln Ile Pro Ala Ser Glu Gln Glu Thr Leu Val Arg Pro Lys Pro

20

25

30

25

TTG CTT TTG AAG TTA AAG TCT GTT GGT GCA CAA AAA GAC ACT TAT

144

Leu Leu Leu Lys Leu Leu Lys Ser Val Gly Ala Gln Lys Asp Thr Tyr

35

40

45

	ACT ATG AAA GAG GTT CTT TTT TAT CTT GGC CAG TAT ATT ATG ACT AAA	192	
	Thr Met Lys Glu Val Leu Phe Tyr Leu Gly Gln Tyr Ile Met Thr Lys		
	50	55	60
5	CGA TTA TAT GAT GAG AAG CAA CAA CAT ATT GTA TAT TGT TCA AAT GAT	240	
	Arg Leu Tyr Asp Glu Lys Gln Gln His Ile Val Tyr Cys Ser Asn Asp		
	65	70	75
			80
	CTT CTA GGA GAT TTG TTT GGC GTG CCA AGC TTC TCT GTG AAA GAG CAC	288	
10	Leu Leu Gly Asp Leu Phe Gly Val Pro Ser Phe Ser Val Lys Glu His		
	85	90	95
	AGG AAA ATA TAT ACC ATG ATC TAC AGG AAC TTG GTA GTA GTC AAT CAG	336	
	Arg Lys Ile Tyr Thr Met Ile Tyr Arg Asn Leu Val Val Val Asn Gln		
15	100	105	110
	CAG GAA TCA TCG GAC TCA GGT ACA TCT GTG AGT GAG AAC AGG TGT CAC	384	
	Gln Glu Ser Ser Asp Ser Gly Thr Ser Val Ser Glu Asn Arg Cys His		
	115	120	125
20			
	CTT GAA GGT GGG AGT GAT CAA AAG GAC CTT GTA CAA GAG CTT CAG GAA	432	
	Leu Glu Gly Gly Ser Asp Gln Lys Asp Leu Val Gln Glu Leu Gln Glu		
	130	135	140
25	GAG AAA CCT TCA TCT TCA CAT TTG GTT TCT AGA CCA TCT ACC TCA TCT	480	
	Glu Lys Pro Ser Ser Ser His Leu Val Ser Arg Pro Ser Thr Ser Ser		
	145	150	155
			160
	AGA AGG AGA GCA ATT AGT GAG ACA GAA GAA AAT TCA GAT GAA TTA TCT	528	

	Arg Arg Arg Ala Ile Ser Glu Thr Glu Glu Asn Ser Asp Glu Leu Ser		
	165	170	175
	GGT GAA CGA CAA AGA AAA CGC CAC AAA TCT GAT AGT ATT TCC CTT TCC		
5	Gly Glu Arg Gln Arg Lys Arg His Lys Ser Asp Ser Ile Ser Leu Ser		
	180	185	190
	TTT GAT GAA AGC CTG GCT CTG TGT GTA ATA AGG GAG ATA TGT TGT GAA		
	Phe Asp Glu Ser Leu Ala Leu Cys Val Ile Arg Glu Ile Cys Cys Glu		
10	195	200	205
	AGA AGC AGT AGC AGT GAA TCT ACA GGG ACG CCA TCG AAT CCG GAT CTT		
	Arg Ser Ser Ser Ser Glu Ser Thr Gly Thr Pro Ser Asn Pro Asp Leu		
	210	215	220
15	GAT GCT GGT GTA AGT GAA CAT TCA GGT GAT TGG TTG GAT CAG GAT TCA		
	Asp Ala Gly Val Ser Glu His Ser Gly Asp Trp Leu Asp Gln Asp Ser		
	225	230	235
	240		
20	GTT TCA GAT CAG TTT AGT GTA GAA TTT GAA GTT GAA TCT CTC GAC TCA		
	Val Ser Asp Gln Phe Ser Val Glu Phe Glu Val Glu Ser Leu Asp Ser		
	245	250	255
25	GAA GAT TAT AGC CTT AGT GAA GAA GGA CAA GAA CTC TCA GAT GAA GAT		
	Glu Asp Tyr Ser Leu Ser Glu Glu Gly Gln Glu Leu Ser Asp Glu Asp		
	260	265	270
	GAT GAG GTA TAT CAA GTT ACT GTG TAT CAG GCA GGG GAG AGT GAT ACA		
	Asp Glu Val Tyr Gln Val Thr Val Tyr Gln Ala Gly Glu Ser Asp Thr		
	864		

	275	280	285	
	GAT TCA TTT GAA GAA GAT CCT GAA ATT TCC TTA GCT GAC TAT TGG AAA			912
	Asp Ser Phe Glu Glu Asp Pro Glu Ile Ser Leu Ala Asp Tyr Trp Lys			
5	290	295	300	
	TGC ACT TCA TGC AAT GAA ATG AAT CCC CCC CTT CCA TCA CAT TGC AAC			960
	Cys Thr Ser Cys Asn Glu Met Asn Pro Pro Leu Pro Ser His Cys Asn			
	305	310	315	320
10				
	AGA TGT TGG GCC CTT CGT GAG AAT TGG CTT CCT GAA GAT AAA GGG AAA			1008
	Arg Cys Trp Ala Leu Arg Glu Asn Trp Leu Pro Glu Asp Lys Gly Lys			
	325	330	335	
15	GAT AAA GGG GAA ATC TCT GAG AAA GCC AAA CTG GAA AAC TCA ACA CAA			1056
	Asp Lys Gly Glu Ile Ser Glu Lys Ala Lys Leu Glu Asn Ser Thr Gln			
	340	345	350	
20	GCT GAA GAG GGC TTT GAT GTT CCT GAT TGT AAA AAA ACT ATA GTG AAT			1104
	Ala Glu Glu Gly Phe Asp Val Pro Asp Cys Lys Lys Thr Ile Val Asn			
	355	360	365	
	GAT TCC AGA GAG TCA TGT GTT GAG GAA AAT GAT GAT AAA ATT ACA CAA			1152
	Asp Ser Arg Glu Ser Cys Val Glu Glu Asn Asp Asp Lys Ile Thr Gln			
25	370	375	380	
	GCT TCA CAA TCA CAA GAA AGT GAA GAC TAT TCT CAG CCA TCA ACT TCT			1200
	Ala Ser Gln Ser Gln Glu Ser Glu Asp Tyr Ser Gln Pro Ser Thr Ser			
	385	390	395	400

AGT AGC ATT ATT TAT AGC AGC CAA GAA GAT GTG AAA GAG TTT GAA AGG 1248
 Ser Ser Ile Ile Tyr Ser Ser Gln Glu Asp Val Lys Glu Phe Glu Arg
 405 410 415
 5

GAA GAA ACC CAA GAC AAA GAA GAG AGT GTG GAA TCT AGT TTG CCC CTT 1296
 Glu Glu Thr Gln Asp Lys Glu Glu Ser Val Glu Ser Ser Leu Pro Leu
 420 425 430

10 AAT GCC ATT GAA CCT TGT GTG ATT TGT CAA GGT CGA CCT AAA AAT GGT 1344
 Asn Ala Ile Glu Pro Cys Val Ile Cys Gln Gly Arg Pro Lys Asn Gly
 435 440 445

TGC ATT GTC CAT GGC AAA ACA GGA CAT CTT ATG GCC TGC TTT ACA TGT 1392
 15 Cys Ile Val His Gly Lys Thr Gly His Leu Met Ala Cys Phe Thr Cys
 450 455 460

GCA AAG AAG CTA AAG AAA AGG AAT AAG CCC TGC CCA GTA TGT AGA CAA 1440
 Ala Lys Lys Leu Lys Lys Arg Asn Lys Pro Cys Pro Val Cys Arg Gln
 20 465 470 475 480

CCA ATT CAA ATG ATT GTG CTA ACT TAT TTC CCC TAG 1476
 Pro Ile Gln Met Ile Val Leu Thr Tyr Phe Pro *
 485 490

25

(3) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 1182 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

5

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON

10 (ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: 1..1182

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: ?:

15

ATG GAG GAG CCG CAG TCA GAT CCT AGC GTC GAG CCC CCT CTG AGT CAG
Met Glu Glu Pro Gln Ser Asp Pro Ser Val Glu Pro Pro Leu Ser Gln

1 5 10 15

20 GAA ACA TTT TCA GAC CTA TGG AAA CTA CTT CCT GAA AAC AAC GTT CTG 96
Glu Thr Phe Ser Asp Leu Trp Lys Leu Leu Pro Glu Asn Asn Val Leu
20 25 30

TCC CCC TTG CCG TCC CAA GCA ATG GAT GAT TTG ATG CTG TCC CCG GAC 144
25 Ser Pro Leu Pro Ser Gln Ala Met Asp Asp Leu Met Leu Ser Pro Asp
35 40 45

GAT ATT GAA CAA TGG TTC ACT GAA GAC CCA GGT CCA GAT GAA GCT CCC 192
Asp Ile Glu Gln Trp Phe Thr Glu Asp Pro Gly Pro Asp Glu Ala Pro

	50	55	60	
	AGA ATG CCA GAG GCT GCT CCC CCC GTG GCC CCT GCA CCA GCA GCT CCT			240
	Arg Met Pro Glu Ala Ala Pro Pro Val Ala Pro Ala Pro Ala Ala Pro			
5	65	70	75	80
	ACA CCG GCG GCC CCT GCA CCA GCC CCC TCC TGG CCC CTG TCA TCT TCT			288
	Thr Pro Ala Ala Pro Ala Pro Ala Pro Ser Trp Pro Leu Ser Ser Ser			
	85	90	95	
10				
	GTC CCT TCC CAG AAA ACC TAC CAG GGC AGC TAC GGT TTC CGT CTG GGC			336
	Val Pro Ser Gln Lys Thr Tyr Gln Gly Ser Tyr Gly Phe Arg Leu Gly			
	100	105	110	
15	TTC TTG CAT TCT GGG ACA GCC AAG TCT GTG ACT TGC ACG TAC TCC CCT			384
	Phe Leu His Ser Gly Thr Ala Lys Ser Val Thr Cys Thr Tyr Ser Pro			
	115	120	125	
	GCC CTC AAC AAG ATG TTT TGC CAA CTG GCC AAG ACC TGC CCT GTG CAG			432
20	Ala Leu Asn Lys Met Phe Cys Gln Leu Ala Lys Thr Cys Pro Val Gln			
	130	135	140	
	CTG TGG GTT GAT TCC ACA CCC CCG CCC GGC ACC CGC GTC CGC GCC ATG			480
	Leu Trp Val Asp Ser Thr Pro Pro Pro Gly Thr Arg Val Arg Ala Met			
25	145	150	155	160
	GCC ATC TAC AAG CAG TCA CAG CAC ATG ACG GAG GTT GTG AGG CGC TGC			528
	Ala Ile Tyr Lys Gln Ser Gln His Met Thr Glu Val Val Arg Arg Cys			
	165	170	175	

	CCC CAC CAT GAG CGC TGC TCA GAT AGC GAT GGT CTG GCC CCT CCT CAG	576		
	Pro His His Glu Arg Cys Ser Asp Ser Asp Gly Leu Ala Pro Pro Gln			
	180	185	190	
5				
	CAT CTT ATC CGA GTG GAA GGA AAT TTG CGT GTG GAG TAT TTG GAT GAC	624		
	His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Leu Arg Val Glu Tyr Leu Asp Asp			
	195	200	205	
10	AGA AAC ACT TTT CGA CAT AGT GTG GTG GTG CCC TAT GAG CCG CCT GAG	672		
	Arg Asn Thr Phe Arg His Ser Val Val Val Pro Tyr Glu Pro Pro Glu			
	210	215	220	
15	GTT GGC TCT GAC TGT ACC ACC ATC CAC TAC AAC TAC ATG TGT AAC AGT	720		
	Val Gly Ser Asp Cys Thr Thr Ile His Tyr Asn Tyr Met Cys Asn Ser			
	225	230	235	240
20	TCC TGC ATG GGC GGC ATG AAC CGG AGG CCC ATC CTC ACC ATC ATC ACA	768		
	Ser Cys Met Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu Thr Ile Ile Thr			
	245	250	255	
25	CTG GAA GAC TCC AGT GGT AAT CTA CTG GGA CGG AAC AGC TTT GAG GTG	816		
	Leu Glu Asp Ser Ser Gly Asn Leu Leu Gly Arg Asn Ser Phe Glu Val			
	260	265	270	
	CGT GTT TGT GCC TGT CCT GGG AGA GAC CGG CGC ACA GAG GAA GAG AAT	864		
	Arg Val Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Arg Thr Glu Glu Asn			
	275	280	285	

CTC CGC AAG AAA GGG GAG CCT CAC CAC GAG CTG CCC CCA GGG AGC ACT 912
 Leu Arg Lys Lys Gly Glu Pro His His Glu Leu Pro Pro Gly Ser Thr
 290 295 300

5 AAG CGA GCA CTG CCC AAC AAC ACC AGC TCC TCT CCC CAG CCA AAG AAG 960
 Lys Arg Ala Leu Pro Asn Asn Thr Ser Ser Ser Pro Gln Pro Lys Lys
 305 310 315 320

AAA CCA CTG GAT GGA GAA TAT TTC ACC CTT CAG ATC CGT GGG CGT GAG 1008
 10 Lys Pro Leu Asp Gly Glu Tyr Phe Thr Leu Gln Ile Arg Gly Arg Glu
 325 330 335

CGC TTC GAG ATG TTC CGA GAG CTG AAT GAG GCC TTG GAA CTC AAG GAT 1056
 Arg Phe Glu Met Phe Arg Glu Leu Asn Glu Ala Leu Glu Leu Lys Asp
 15 340 345 350

GCC CAG GCT GGG AAG GAG CCA GGG GGG AGC AGG GCT CAC TCC AGC CAC 1104
 Ala Gln Ala Gly Lys Glu Pro Gly Gly Ser Arg Ala His Ser Ser His
 355 360 365

20 CTG AAG TCC AAA AAG GGT CAG TCT ACC TCC CGC CAT AAA AAA CTC ATG 1152
 Leu Lys Ser Lys Lys Gly Gln Ser Thr Ser Arg His Lys Lys Leu Met
 370 375 380

25 TTC AAG ACA GAA GGG CCT GAC TCA GAC TGA 1182
 Phe Lys Thr Glu Gly Pro Asp Ser Asp *
 385 390

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'un composé capable d'antagoniser au moins partiellement l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des cancers à contexte p53 nul.
- 5 2. Utilisation selon la revendication 1 d'un composé capable de se lier au niveau du domaine 1-134 de la séquence de la protéine Mdm2 représentée en SEQ ID N° 1.
3. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2 caractérisé en ce que le composé est un scFV dirigé contre le domaine 1-134 de ladite protéine Mdm2.
- 10 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2 caractérisé en ce que le composé est représenté en tout ou partie par un des peptides 1-52, 1-41, 6-41, 16-25, 18-23 de la séquence représentée en SEQ ID N° 2 ou de leurs dérivés.
5. Utilisation selon la revendication 1 d'un composé capable de se lier à un domaine voisin du domaine 1-134 représenté en SEQ ID N° 1 de la protéine Mdm2 et 15 affectant de part cette liaison l'activité oncogénique de ladite protéine.
6. Utilisation selon la revendication 1 ou 5 caractérisé en ce que le composé interagit avec le domaine C terminal de la protéine Mdm2.
7. Utilisation selon la revendication 1, 5 ou 6 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un facteur transcriptionnel choisi parmi TFII, TBP et TAF250.
- 20 8. Utilisation selon la revendication 1 ou 5 caractérisé en ce que le composé interagit avec le domaine 135-491 de la protéine Mdm2.
9. Utilisation selon la revendication 1, 5 ou 8 caractérisé en ce qu'il s'agit en tout ou partie d'une protéine choisie parmi les protéines Rb, L5 et le facteur transcriptionnel E2F.

10. Utilisation d'un scFV dirigé contre le domaine 1-134 de la protéine Mdm2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des cancers.
11. Utilisation d'un acide nucléique codant pour un composé capable d'antagoniser l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des cancers à contexte p53 nul.
 - 5
12. Utilisation selon la revendication 11 caractérisée en ce qu'il s'agit de :
 - d'acides nucléiques antisens,
 - d'oligonucléotides ligands capables de fixer directement l'un des domaines de
- 10 la protéine Mdm2 et d'inhiber son activité oncogénique,
 - d'acides nucléiques codant en tout ou partie pour des peptides ou protéines capables de s'oligomériser avec l'un des domaines de Mdm2 et d'inhiber son activité oncogénique,
 - d'acides nucléiques codant pour des anticorps intracellulaires dirigés contre le
- 15 domaine 1-134 de la séquence de la protéine Mdm2 représentée en SEQ ID N°1.
13. Utilisation selon la revendication 12 caractérisé en ce que l'acide nucléique antisens est un ADN codant pour un ARN complémentaire de l'acide nucléique codant pour la protéine Mdm2 et capable de bloquer sa transcription et/ou sa traduction (ARN antisens) ou un ribozyme.
- 20 14. Utilisation selon l'une des revendications 11 à 13 caractérisée en ce que l'acide nucléique est utilisé sous forme complexée avec du DEAE-dextran, avec des protéines nucléaires, ou avec des lipides ou polymères cationiques, sous forme de liposomes ou encore tel quel.
- 25 15. Utilisation selon l'une des revendications 11 à 13 caractérisée en ce que l'acide nucléique fait partie d'un vecteur.

16. Utilisation selon la revendication 15 caractérisée en ce que l'acide nucléique fait partie d'un vecteur viral, choisi parmi les adénovirus, les rétrovirus et les virus adéno-associés.
17. Vecteur viral comprenant une séquence d'acide nucléique codant pour un 5 composé capable d'inhiber au moins partiellement l'activité oncogénique de la protéine Mdm2.
18. Vecteur viral selon la revendication 17 caractérisé en ce que la séquence séquence d'acides nucléiques code pour un scFv ou un peptide capable d'interagir au niveau du domaine 1-134 (SEQ ID N°1) de la protéine Mdm2.
19. Vecteur viral selon la revendication 17 ou 18 caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les adénovirus, les rétrovirus et les virus adéno-associés.
20. Vecteur viral selon les revendications 17 à 19 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un adénovirus ou d'un rétrovirus.
21. Composition pharmaceutique comprenant un composé capable d'inhiber 15 l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 tel que défini en revendications 1 à 11.
22. Composition pharmaceutique comprenant une séquence d'acides nucléiques codant pour un composé capable d'inhiber l'activité oncogénique de la protéine Mdm2 tel que défini en revendication 12 ou 13.
23. Composition pharmaceutique selon la revendication 22 caractérisée en ce 20 qu'elle comprend au moins un vecteur viral selon l'une des revendications 14 à 20.
24. Composition selon la revendication 23 formulée en vue d'une administration intra-tumorale.
25. Utilisation d'une séquence nucléique codant pour des anticorps intracellulaires, dirigés contre le domaine 1-134 (SEQ ID N°1) de la protéine Mdm2 25 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement du cancer.

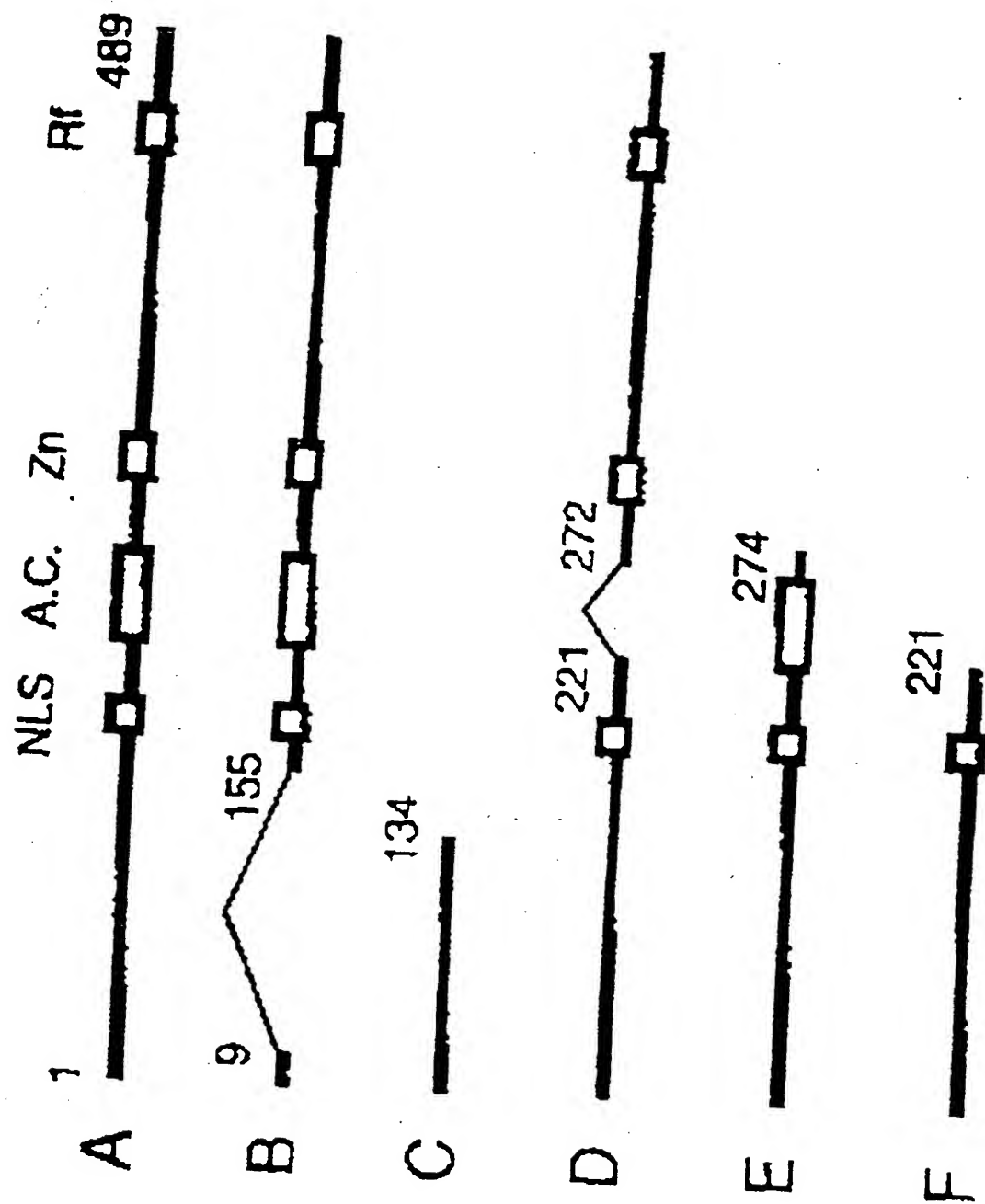


Figure 1

2/5

Clones dans soft-agar

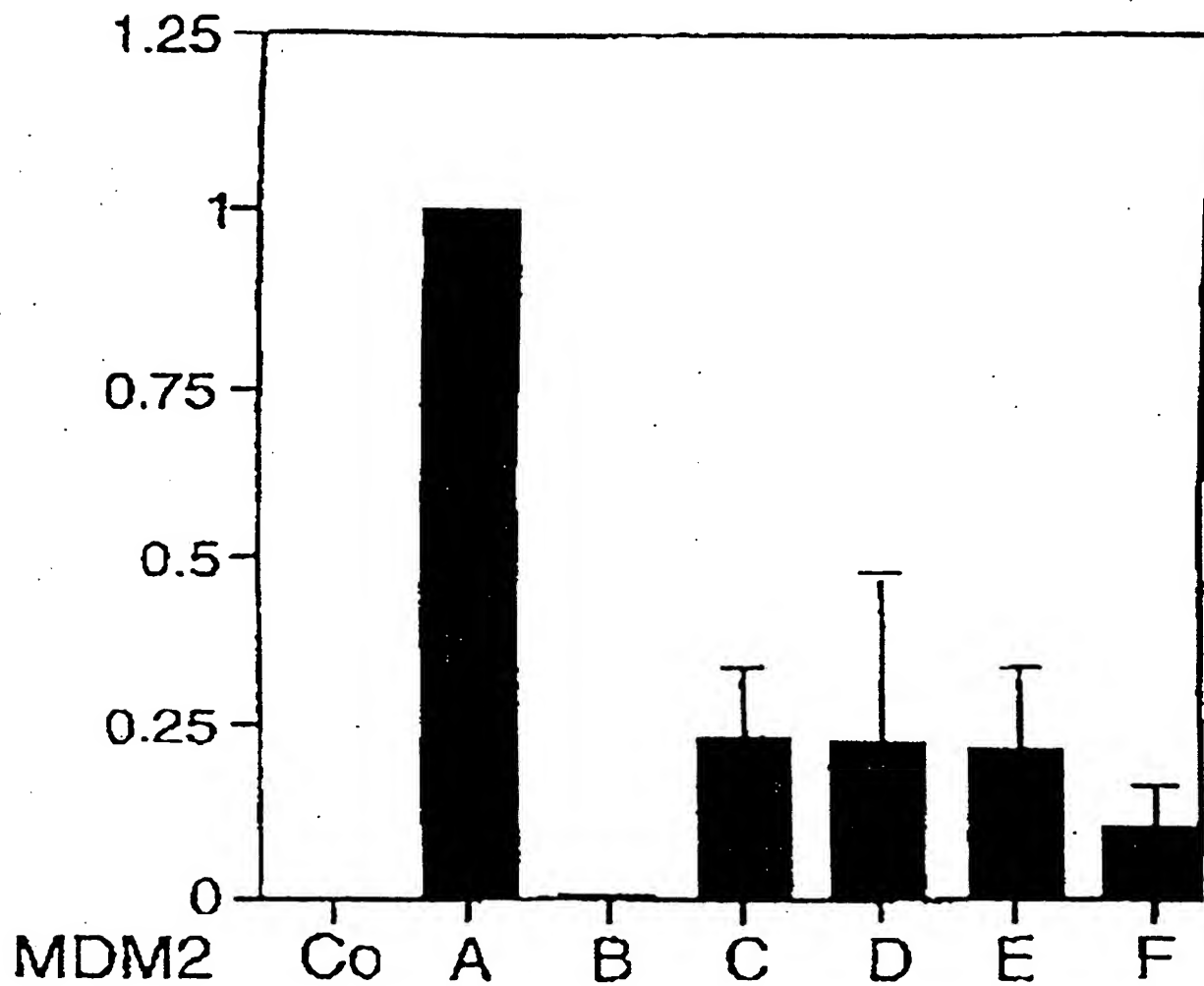


Figure 2

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

3/5

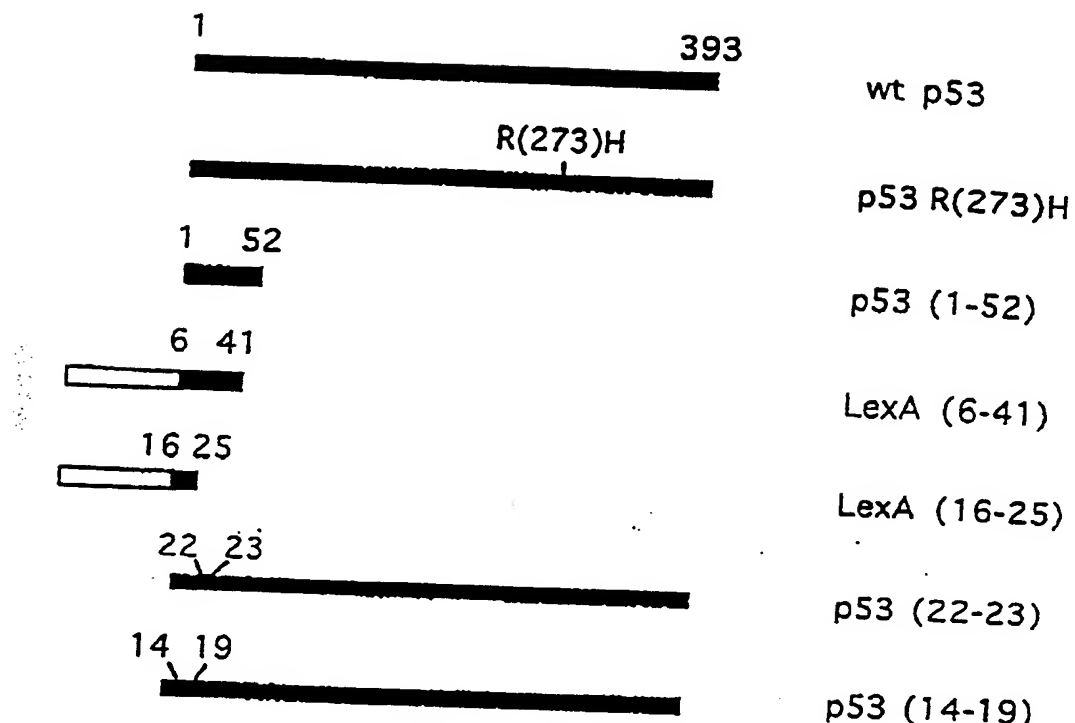


Figure 3a

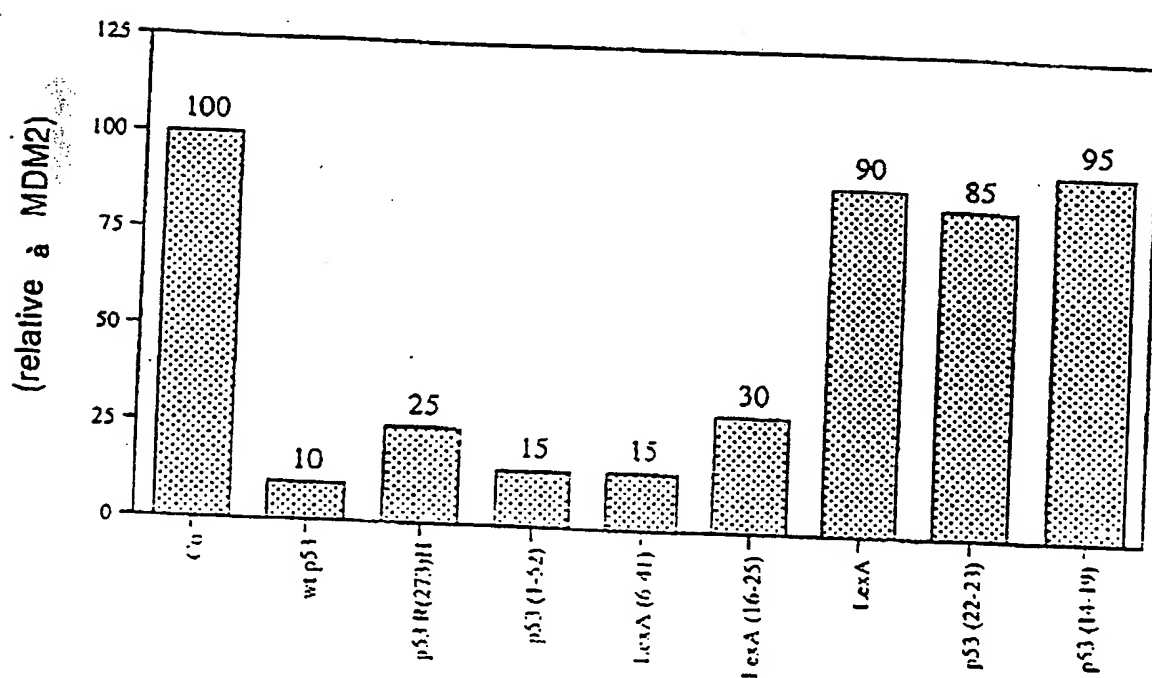


Figure 3b
FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)

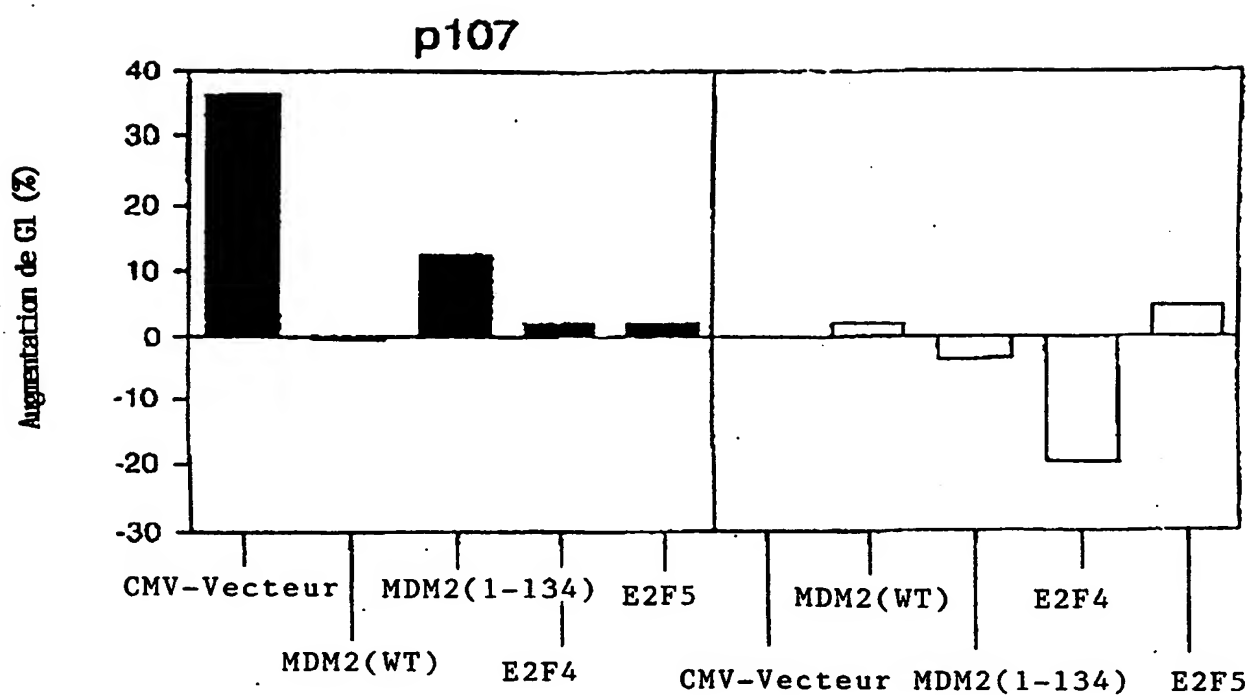


Figure 4

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

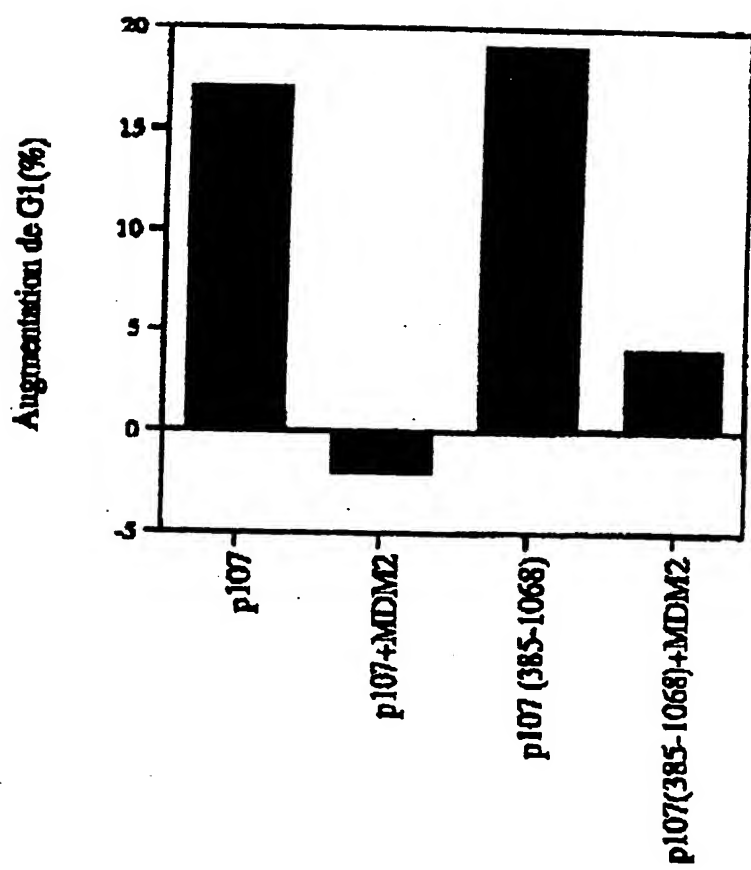


Figure 5

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- BLACK BORDERS**
- IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- FADED TEXT OR DRAWING**
- BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- SKEWED/SLANTED IMAGES**
- COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- GRAY SCALE DOCUMENTS**
- LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)